MIGRATION INHIBITOR FOR LANGERHANS CELL AND ANTIGEN PRESENTATION INHIBITOR

特許公報書号 JP2001084192 (A)

公報発行日 2001-03-13

発明者: KOBAYASHI YASUNOBU; MATSUMOTO MOTONOBU

出職人 SUNSTAR INC 分類:

A23.1/30; A61KB/1; A61KB/96; A61KB/97; A61K36/16; A61K45/00; A61P37/08; A61P43/00; A231.136; A61KB/11; A61KB/96; A61K36/16; A61K45/00; A61P37/00; A61P43/00; ([PC1-7]; A61K35/78; A231.130; A61K7/00; A61P37/08; A61P43/00

一内腔: 一政州: 出願養母

JP19990238797 19990825 優先権主張番号: JP19990238797 19990825

要約 JP 2001064192 (A)

EXEM OF 201049125 (A)
PROCLEMENT OR EXCHED To obtain an inhibitor capable of inhibiting the migration of Langenhans
coins or inhibiting entiques presentation to T-symphocytes, used thereby especially used for the
coins or inhibiting entiques presentation to T-symphocytes, used the restly used for the
coinsection of the coinsection of

asp@cenet データベースから供給されたデータ — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-64192 (P2001-64192A)

(43)公開日 平成13年3月13日(2001.3.13)

(51) Int.Cl.7	義別紀号	FΙ		7	-73-1*(参考)
A61K 35/78		A61K 3	5/78	С	4B018
A 2 3 L 1/30		A 2 3 L	1/30	Z	4 C 0 8 3
A61K 7/00		A 6 1 K	7/00	K	4 C 0 8 4
45/00		4	5/00		4 C 0 8 8
A61P 37/08		A61P 3	7/08		
	審查請求	未請求 請求事	頁の数10 OL	(全 12 頁)	最終頁に続く
(21)出顯番号	特顧平11-238797	(71)出願人			
			サンスター株		
(22)出顧日	平成11年8月25日(1999.8.25)		大阪府高槻市	朝日町3番1	号
		(72)発明者	小林 秦信		
			大阪府高槻市:	条佐原元町33	-20-105
		(72)発明者			
			大阪府高槻市.	上土室 1 - 10	- 6 -303
		(74)代理人	100065215		
			弁理士 三枝	英二(外	8名)
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ランゲルハンス細胞の遊走抑制剤及び抗原提示抑制剤

(57) [要約] 【課題】マトリックスプロテイナーゼー9阻害剤の新た な用途を提供する。 【解決手段】マトリックスメタロプロテイナーゼー9阻 告剤を含有するランゲルハンス細胞の遊走抑却削又は抗 原提示抑抑制,該遊走抑却削終有効成分とするアレルギー予防医薬組成物、化粧品組成物及び食品;該抗原提示 抑制剤を有効成分とするアレルギー予防又は治療医薬組 成物、化粧品組成物及で食品。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 マトリックスメタロプロテイナーゼー9 阻害剤を含有するランゲルハンス細胞の遊走抑制剤。 【請求項2】 マトリックスメタロプロテイナーゼー9 阻害剤が、ヨモギ、カミツレ、レッドクローバー、ワイ ルドパンジー、ホウセンカ、シソ、アロエ、カンゾウ、 クチナシ、クマザサ、クララ、クワ、シラカバ、スギ ナ、セイヨウノコギリソウ、カワラヨモギ、ニンジン、 ハマメリス、バラ、ヘチマ、ミント、モモ、レイシ、ス ギ、ローズマリー、アンズ、エチナシ、ゴボウ、ヒバマ 10 タ、サルビア、ホップ、カキ、トウキンセンカ、レン ゲ、ユーカリ、メリッサ、ヤグルマキク、タイム、ウコ ン、ルイボス、オウゴン、シャクヤク、ショウキョウ、 トウキ、ホウキギ、ボタン、ハコベ及びマリーゴールド の抽出物からなる群より選ばれる少なくとも1種である ことを特徴とする請求項1に記載の遊走抑制剤。 【請求項3】 請求項1又は2に記載の游走抑制剤を有

1

効成分とするアレルギー予防医薬組成物。 【請求項4】 請求項1又は2に記載の遊走抑制剤を有 効成分とするアレルギー予防化粧品組成物。

【請求項5】 請求項1又は2に記載の遊走抑制剤を有 効成分とするアレルギー予防食品。

【請求項6】マトリックスメタロプロテイナーゼー9阻 害剤を含有するランゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤。 【請求項7】 マトリックスメタロプロテイナーゼー9 阻害剤が、ヨモギ、カミツレ、レッドクローバー、ワイ ルドパンジー、ホウセンカ、シソ、アロエ、カンゾウ、 クチナシ、クマザサ、クララ、クワ、シラカバ、スギ ナ、セイヨウノコギリソウ、カワラヨモギ、ニンジン. ギ、ローズマリー、アンズ、エチナシ、ゴボウ、ヒバマ タ、サルビア、ホップ、カキ、トウキンセンカ、レン ゲ、ユーカリ、メリッサ、ヤグルマキク、タイム、ウコ ン、ルイボス、オウゴン、シャクヤク、ショウキョウ、 トウキ、ホウキギ、ボタン、ハコベ及びマリーゴールド の抽出物からなる群より選ばれる少なくとも1種である ことを特徴とする請求項6に記載の抗原提示抑制剤。 【請求項8】 請求項6又は7に記載の抗原提示抑制剤 を有効成分とするアレルギー予防又は治療医薬組成物。 【請求項9】 請求項6又は7に記載の抗原提示抑制剤 40 を有効成分とする肌荒れ改善作用を有する化粧品組成

【請求項10】 請求項6又は7に記載の抗原提示抑制 剤を有効成分とするアレルギー予防食品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

物。

【発明の属する技術分野】本発明は、ランゲルハンス細 胞の遊走抑制剤及び抗原提示抑制剤に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、マトリックスメタロプロテイナー 50 に特異的なTリンパ球を刺激する(=感作の成立、1型

ゼ (MMP;例えば、コラゲナーゼ、ゼラチナーゼ) が、血管の新生、癌の転移や浸潤に深く関与する事が知 られるようになり、その阻害剤は、癌細胞転移の抑制や 癌組織の血管新生を阻害する優れた抗癌剤として応用さ れつつある。またリュウマチ、歯周病等の組織破壊を伴 う疾患においても種々のMMPが関与する事も知られて おり、マトリックスメタロプロテイナーゼの阻害剤は、 これら疾患の治療への応用も期待されている。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、マトリック スプロテイナーゼー9 関害剤の新たな用途を提供する事 を目的とする。

[0 0 0 4]

【課題を解決するための手段】本発明者は、まず、皮膚 や粘膜組織に存在する抗原提示細胞であるランゲルハン ス細胞が、アレルギー性接触皮膚炎やアトピー性皮膚炎 をはじめとする皮膚アレルギー性疾患の発生にいかなる メカニズムで関与しているかを検討した。

【0005】ランゲルハンス細胞は、骨髄の幹細胞から 20 分化し、その前駆細胞が血液の流れにのって全身の皮膚 や粘膜組織に到達した後に、皮膚や粘膜組織の表皮部分 に定着する。そして、抗原物質、例えばニッケルのよう な金属、ある種の低分子化合物(いわゆる"ハプテ ン")、ダニ抗原のようなタンパク質、ペプチド等が、 皮膚あるいは粘膜を介して侵入してきた場合には、ラン ゲルハンス細胞はこれらの抗原を捕捉し、その後所属リ ンパ節まで遊走し、リンパ節内でTリンパ球にその抗原 を提示する。その結果、Tリンパ球はランゲルハンス細 胞によって局所より運ばれてきた抗原を認識し、またそ ハマメリス、パラ、ヘチマ、ミント、モモ、レイシ、ス 30 の抗原を記憶するとともに、モノクローナルに増殖し、 やがて血液やリンパの流れにのって全身にいきわたる (感作の成立)。この感作のメカニズムは、 [型及び]/

> 型のアレルギーに共通したものである。 【0006】アレルギー反応が惹起するメカニズムはそ れぞれのアレルギーのタイプによって異なるが、IV型の アレルギーの場合、感作後、再度抗原が侵入した際に、 再びランゲルハンス細胞が抗原を捕捉し、循環するTリ ンパ球(その抗原に特異的な抗原情報を記憶しているT リンパ球) に再度その抗原情報を提示する (アレルギー 反応の惹起)。その結果、Tリンパ球は活性化され、種 々の炎症のメディエーターを放出したり、マクロファー ジをはじめとする他の炎症細胞の局所への漫濶をもたら し、結果として多くの炎症メディエーターや細胞が関与 する炎症が惹起され、アレルギー性接触皮膚炎、アトピ 一性皮膚炎等の皮膚アレルギー性疾患の発症となる。 【0007】上記したように、ランゲルハンス細胞はア レルギー性の炎症の発生の以下の2つの段階でエリンパ 球と接触して抗原情報をTリンパ球に提示する。 (1) 侵入した抗原を捕捉してリンパ節に運び、その抗原

及びIV型アレルギーの場合);

(2) 2回目以降の抗原の侵入に際しては、循環するTリンパ球にその抗原を提示する事で再度Tリンパ球を刺激 さ、ニアレルギー反応の惹起、IV型アレルギーの場合 のみ)。

【0008】その際、きわめて重要な事は、アリンい様でもものは、たとえそのアリンパ味が記憶している抗原に出会ったとしても(接触したとしても)、抗原単独で存在する場合はその抗原を認識する事ができず、ランゲルハンス棚壁のような抗原提示細胞を介した場合にのみ 10 抗原を設置できるという事であるという事である

【0009】具体的には、ランゲルハンス細胞のような 抗尿炭素細胞は、細皮表面に出い呼吸のクラス1組織強 合性抗原を発現しており、同細胞は、捕捉した抗原を直 接、(あるいは距白質等の高分子は細胞神で消化した後 に)このクラス1組織適合性抗圧に結合させ、細胞表 面に抗尿を露出させる。そしてTリンい球は、同じくそ の細胞表面に免損するT細胞レセプターを抗原状示細的 の細胞表面に免損毒合性が脱に結合させ、その結果、 組織適合性抗原上に提示されている (露出している) 抗 20 能物替を影響者と

【0010】抗原程示細胞であるランゲルハンス細胞 は、通常でもクラスII組織適合性抗原をその細胞表面上 に発現しており、また長い変起を伸ばした樹状形をして いる。脚床深い事に、ランゲルハンス細胞が抗原と接触 すると、細胞表面の組織適合性抗原の発現量を新ませ 大させるとともに、樹状変起をより長く伸ばす。即ち、 より多くのコリンパ球とより広い範囲で接触して、より 効率的に抗原情報をTリンパ球に伝達(抗原提示)でき るように自身を変化させる。

【0011】本発明者は、ランゲルハンス個既の機能を 研究する過程で、該細胞がMMP-9を産生する事を見 い出した。そして、驚くべき事に、MMP-9がランゲ ルハンス細胞の種々の機能、とくに抗原提示細胞として の本質的な機能に深く関与している事が明らかとなっ た。

【0012】第一に、マウスにアレルギーを引き起こす 物質を塗布する前(感作前)に、MMP-9の活性を阻 書する物質でマウスを処理しておくと、ランゲルハンス 細胞がリンパ節に遊走するのを阻害できる事を見出し た。

【0013】即ち、前述のように、皮膚あるいは粘膜を 向して侵入した抗原をランゲルハンス細胞が捕捉して所 同リンパ師に避び、その抗抗に特異的なTリンパ球を刺 激する事がアレルギーの発生に不可欠な第一段階である が、MMP-9の活性を阻害する物質はランゲルハンス 細胞がリンパ節に移動(協走)する事を阻省しており、 ランゲルハンス細胞とTリンパ球との接触の機会を減少 させ、結果としてアレルギーの成立(感作の成立)を阻 書することを見出した。 【0014】第二に、すでに域作されたマウスに、再度 アレルギーを引き起こす物質を塗布する前にMMP-9 の活性を開発する物質でマウスを処理しておくと、ラン ゲルハンス制設が抗震と接触した際に適常起こる現象 (細胞表面の銀織適合性抗症の発現量を増大させる現 象、及び樹状突起をより展く伸ばす現象のいずれも)

象、及び樹状突起をより長く伸ばす現象のいずれもが、極めて顕著に抑制される事を見いだした。

【0015】即ち、アレルギー反応の基起時にランゲルハンス細胞と局所に浸潤した「リンパ球が再度接触し、その結果「リンパ球が活性化される事が「型アレルギーにおける炎症の引きがねとなるが、本発明者はMMPの利用され、「リンパ球との直接的な境点となるランゲルハンス細胞表面にある組織適合性抗原の発現量の増加を顕著に抑制し、またランゲルハンス細胞を耐く事で、またランゲルハンス細胞をの様大を抑制する事で、結果として「リンパメをランゲルハンス細胞との接触の頻度(抗原の提示又は受け渡しの頻度)を減少させ、アレルギーの発症を削害する事を見い出した。

【0016】本契明者は、MMP-9阻害剤がランゲル ハンス細胞の遊走を関すし、それによりアレルギーの発 生を予防すること、さらにはMMP-9阻害剤がTリン パはへの抗原提示を抑制し、それによりTリンパ球の関 与するアレルギー、特にIV型アレルギーの関与するアレ ルギーの予防又は治療に有用であることを見出し本発明 を守蔵した。

【0017】即ち、本発明は下記の各項に示す発明を提供するものである。

【0018】項1 マトリックスメタロプロテイナーゼ -9阻害剤を含有するランゲルハンス細胞の遊走抑制 30 剤。

【0019】頭2 マトリックスメタロプロテイナーゼ ー 9 園舎滑が、ヨモギ、カミツト、レッドクローバー プイルドパンジー、ホウセンカ、シソ、アローバー、カンゾ ウ、クチナシ、クマザサ、クララ、クフ、シラカバ、ス オナ、セイヨウ/コギリソウ、カワラヨモギ、ニンジ ン、ハマメリス、バラ、ヘゲマ、ミント、モモ、レイ シ、スギ、ローズマリー、アンズ、エチナシ、ゴボウ、 ヒバマタ、サルビア、ホップ、カキ、トウキンセンカ、 レンゲ、ユーカリ、メリッサ、ヤグルマキク、タイム、 ウコン、ルイギス、オウゴン、シャクヤク、ショウキョ ウ、トウキ、ホウキギ、ボタン、ハコベ及ビマリーゴー

40 ウコン、ルイボス、オウゴン、シャクヤク、ショウキョウ、トウキ、ホウキギ、ボタン、ハコペ及びマリーゴールドの抽出物からなる群より選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする項1に記載の遊走地削割。

【0020】項3 項1又は2に記載の遊走抑制剤を有 効成分とするアレルギー予防医薬組成物。

【0021】項4 項1又は2に記載の遊走抑制剤を有 効成分とするアレルギー予防化粧品組成物。

【0022】項5 項1又は2に記載の遊走抑制剤を有 効成分とするアレルギー予防食品。

50 【0023】項6 マトリックスメタロプロテイナーゼ

9阻害剤を含有するランゲルハンス細胞の抗原提示抑 制剂。

【0024】項7 マトリックスメタロプロテイナーゼ - 9阻害剤が、ヨモギ、カミツレ、レッドクローバー、 ワイルドパンジー、ホウセンカ、シソ、アロエ、カンゾ ウ、クチナシ、クマザサ、クララ、クワ、シラカバ、ス ギナ、セイヨウノコギリソウ、カワラヨモギ、ニンジ ン、ハマメリス、バラ、ヘチマ、ミント、モモ、レイ シ、スギ、ローズマリー、アンズ、エチナシ、ゴボウ、 ヒパマタ、サルビア、ホップ、カキ、トウキンセンカ、 レンゲ、ユーカリ、メリッサ、ヤグルマキク、タイム、 ウコン、ルイボス、オウゴン、シャクヤク、ショウキョ ウ、トウキ、ホウキギ、ボタン、ハコベ及びマリーゴー ルドの抽出物からなる群より選ばれる少なくとも1種で あることを特徴とする項6に記載の抗原提示抑制剤。 【0025】項8 項6又は7に記載の抗原提示抑制剤 を有効成分とするアレルギー予防又は治療医薬組成物。 【0026】項9 項6又は7に記載の抗原提示抑制剤 を有効成分とする肌荒れ改善作用を有する化粧品組成

【0027】項10 項6又は7に記載の抗原提示抑制 剤を有効成分とするアレルギー予防食品。 [0028]

物。

【発明の実施の形態】マトリックスメタロプロテイナー ゼー9 (以下、「MMP-9」とする場合がある。) は、細胞外マトリックス分解酵素であるマトリックスメ タロプロテイナーゼの1種で、別名ゼラチナーゼBとも 呼ばれ、ゼラチン、III型、IV型又はV型コラーゲン、エ ラスチン等を基質とする酵素である。

【0029】マトリックスメタロプロテイナーゼー9の 30 阻害剤(以下、「MMP-9阻害剤」とする場合があ る) は、マトリックスメタロプロテイナーゼー9の活性 を阻害する作用、及び/又はマトリックスメタロプロテ イナーゼー9の産生を抑制する作用を有しているもので あり、本発明においてはこのような作用を有している事 が従来より知られている化合物や抽出物を用いることが できる。本発明におけるMMP-9阻害剤としては、M MP-9の活性を開害する作用及び/又は産生を抑制す る作用を有していればよく、MMP-9以外のマトリッ クスメタロプロテイナーゼ (例えば、マトリックスメタ 40 は、上記したような抽出溶媒を、例えば原料の1~10 ロプロテイナーゼー1. -2. -3等) の阻害作用を併 有していてもよい。

【0030】本発明で用いるMMP-9阻害剤として は、例えば、バチマスタットのようなMMP-9阻害作 用を有する合成ペプチド;テトラサイクリン、ミノサイ クリン、ドキシサイクリンのようなMMP-9阻害作用 を有する抗生物質:カルフォスチンーCのようなプロテ インカイネースー C の阻害剤; インターフェロン y のよ うなサイトカイン; EDTA、1,10-フェナンスロリン及び ロブリン、ウルソール酸、アセチルシステイン等が挙げ られる-

【0031】さらに、MMP-9阻害剤としては、ヨモ ギ、カミツレ、レッドクローバー、ワイルドパンジー、 ホウセンカ、シソ、アロエ、カンゾウ、クチナシ、クマ ザサ、クララ、クワ、シラカバ、スギナ、セイヨウノコ ギリソウ、カワラヨモギ、ニンジン、ハマメリス、バ ラ、ヘチマ、ミント、モモ、レイシ、スギ、ローズマリ ー、アンズ、エチナシ、ゴボウ、ヒバマタ、サルビア、 10 ホップ、カキ、トウキンセンカ、レンゲ、ユーカリ、メ リッサ、ヤグルマキク、タイム、ウコン、ルイボス、オ ウゴン、シャクヤク、ショウキョウ、トウキ、ホウキ ギ、ボタン、ハコベ、マリーゴールド等の抽出物が例示 される。 【0032】本発明で用いるMMP-9 附害剤として

は、これら抽出物の中でも、ヨモギ、レッドクローバ ー、ワイルドパンジー、カンゾウ、スギナ、セイヨウノ コギリソウ、カワラヨモギ、レイシ、スギ、ローズマリ ー、ゴボウ、ハコベ及びマリーゴールドの抽出物が好ま 20 しく;ヨモギ、レッドクローバー、ワイルドパンジー、 カンゾウ、スギナ、カワラヨモギ、スギ、ハコベ及びマ リーゴールドの抽出物がより好ましく:ヨモギ、ワイル ドパンジー、カワラヨモギ及びマリーゴールドの抽出物 がさらに好ましく:ヨモギ及びワイルドパンジーの抽出 物が最も好ましい。

【0033】上記の植物抽出物は、例えば、植物の全体 又は一部 (例えば、花、果実、葉、枝、根等) の生又は 乾燥物を原料として、適当な抽出溶媒を用いて常法に従 って抽出して得る事ができる。原料としては、植物の乾 慢物を破砕又は粉砕したものを用いるのが好ましい。抽 出溶媒としては、例えば水若しくは水溶性有機溶媒、又 はこれらの混合溶媒を用いる事ができる。水性有機溶媒 としては、例えば、メタノール、エタノール、イソプロパ **ノールのような低級アルコールが挙げられる。水件有機** 溶媒を用いると、抽出液の腐敗防止や抽出の効率の点か ら好ましい。抽出溶媒として水と有機溶媒の混合溶媒を 用いる場合の割合は、原料の種類等に応じて適宜設定す る事ができるが、例えば有機溶媒が50%(v/v)以下、 好ましくは30%(v/v)以下とする事ができる。抽出 0容量倍程度、好ましくは2~5容量倍程度用いて、必 要に応じて加温し、2~3回繰り返し抽出する事ができ る。これら抽出物は、抽出液そのものとして用いてもよ く、濃縮液や乾燥粉末として用いる事もできる。これら 抽出物は、必要に応じて脱色や脱臭等の目的のために活 性炭等を用いた処理を行って用いてもよい。これら植物 抽出物は、市販品として容易に入手可能である。

【0034】MMP-9附害剤は、単独で、又は2種以 上組み合わせて用いる事ができる。また、MMP-9阻 その誘導体のようなキレート剤;その他、αεミクロゲ 50 害剤は、マトリックスメタロプロテイナーゼー 9 以外の

マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤(例えば、MM P-1阻害剤、MMP-2阻害剤、MMP-3阻害剤等)と組み合わ せて用いてもよい。

【0035】MMP-9阻害剤は、医薬として、又は食 品として摂取する事ができ、或いは、化粧品として使用 する事ができる。

【0036】(1) 医薬組成物

MMP-9阻害剤は、適当な製剤学的に許容される担体 とともに用いて、一般的な医薬製剤の形態として用いる 事ができる。上記医薬製剤の形態としては、各種の形態 10 が治療や予防の目的に応じて選択でき、例えば、エキス 剤、錠剤、丸剤、顆粒剤、カプセル剤、トローチ創等の 固形製剤;内服散在、パウダー等の粉体製剤;液剤、乳 剤、注射剤(液剤や懸濁剤)、シロップ剤、エアゾール 剤、点眼剤、浸剤、煎剤等の液状製剤;軟膏剤、硬膏 剤、ローション剤、パップ剤等のような外用剤等が挙げ られる。これらの投与方法は特に制限がなく各種形態に 応じた方法により行なう事ができる。例えば、散剤、顆 粒剤、錠剤、カプセル剤、液剤等は経口投与する事がで き、注射剤は静脈内に投与する事ができる。外用剤は皮 20 膚に塗布する事ができ、パウダー等の粉体状の製剤は、 ゴム手袋等の内面に予め塗布しておき、これを着用する 事により使用する事もできる。

【0037】上記製剤には、必要に広じ、涌常医薬に使 用される添加剤(例えば、結合剤、崩壊剤、界面活性 剤、吸収促進剤、吸着剤、潤沢剤、充填剤等)を配合す る事ができる。外用剤として使用する場合は、紫外線吸 収削、紫外線散乱削等の成分も配合する事ができる。さ らに、MMP-9阻害剤以外の薬物、例えば公知の抗ア レルギー剤や抗炎症剤を配合してもよい。

【0038】 上記製剤中のMMP-9 阻害剤の含有量 は、MMP-9阻害剤の種類、製剤の形態等に応じて適 宜設定する事ができ、例えば、0.001~99.99 9重量%程度とする事ができる。或いは、MMP-9開 害剤として抽出物を用いる場合は、抽出物のみからなる 医薬であってもよい。上記製剤の投与量については、M MP-9阻害剤の種類、製剤形態、患者の症状、年齢、 性別その他の条件等に応じて適宜選択される。例えば、 MMP-9 阻害剤が抽出物の場合、MMP-9 阻害剤の 量が、抽出物の乾燥重量として、成人1日当たり0.0 40 001~300mg程度、好ましくは0.001~10 0mg程度となるような投与量とするのがよく、1日に 1回又は2~4回に分けて投与する事ができる。MMP 9阻害剤が抽出物以外の場合の投与量は、その阻害能 に応じて、上記投与量を参照して適宜設定することがで きる。

【0039】上記製剤は、MMP-9阻害剤を含有して いるため、ランゲルハンス細胞の遊走抑制剤として用い ることができる。かかる細胞遊走抑制剤を有効成分とす

レルギーの発生を抑制し、それにより、例えばアレルギ ー性接触皮膚炎やアトピー性皮膚炎等のIV型アレルギー 性疾患、或いは花粉症、蕁麻疹等のⅠ型アレルギー性疾 患等のアレルギーの予防のために用いることができる。 従って、本発明には、MMP-9阻害剤を含有するラン ゲルハンス細胞の游走抑制剤を有効成分とする。 アレル ギー予防医薬組成物が含まれる。該医薬組成物は、上記 のように製剤化されたランゲルハンス細胞の遊走抑制剤 そのものであってもよいし、投与の目的に広じて該遊走 抑制剤にさらに他の成分を配合したものであってもよ

【0040】また、上記製剤は、MMP-9開害剤を含 有しているため、ランゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤 として用いることもできる。かかる抗原提示抑制剤を有 効成分とすれば、ランゲルハンス細胞のTリンパ球への 抗原提示を抑制する作用を発揮することにより、アレル ギー性疾患、例えばアレルギー件接触皮膚炎、アトピー 性皮膚炎等のIV型アレルギー性疾患の予防又は治療のた めに用いることができ、かかるアレルギー性疾患を発症 した被験者の症状を緩和又は解消したり、症状の悪化を 防いだりすることができる。或いはアレルギー性疾患を 発症していない被験者が発症することを予防することが できる。従って、本発明には、MMP-9阻害剤を含有 するランゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤を有効成分と する、アレルギー予防又は治療医薬組成物が含まれる。 該医薬組成物は、上記のように製剤化されたランゲルハ ンス細胞の抗原提示抑制剤そのものであってもよいし、 投与の目的に応じて抗原提示抑制剤にさらに他の成分を 配合したものであってもよい。

【0041】(2) 化粧品組成物

30 MMP-9阻害剤は、慣用されている化粧品の形態に調 製して用いることができる。化粧品の形態としては、各 種の形態が目的に応じて選択でき、具体的には、石鹸、 洗顔料、化粧水、乳液、ファンデーション、口紅、リッ プクリーム、クレンジングクリーム、マッサージクリー ム、パック、ハンドクリーム、ハンドパウダー、ボディ シャンプー、ボディローション、ボディクリーム、浴用 化粧品等が挙げられる。上記化粧品は、各形態に応じた 常法に従って調製する事ができる。本発明化粧品組成物 は、各形態における通常の使用法により肌に適用して使 用する事ができる。また、ハンドパウダー等の粉体状の 化粧品は、ゴム手袋等の内面に予め塗布しておき、これ を着用する事により使用する事もできる。

【0042】本発明化粧品組成物には、必要に応じて本 発明の効果を損なわない範囲で化粧品に通常用いられる 成分、例えば保湿剤、香料、紫外線吸収剤、紫外線散乱 剤等の成分も配合する事ができる。

【0043】本発明化粧品組成物中のMMP-9阻害剤 の含有量は、MMP-9阻害剤の種類、化粧品の形態等 れば、ランゲルハンス細胞の遊走を阻害することで、ア 50 に応じて適宜設定する事ができ、例えば、0.001~

99.999重量%程度とする事ができる。上記化粧品 は、MMP-9阻害剤の種類、化粧品の形態、肌荒れの 程度等に応じて、適量を、1日1回、又は2~4回に分 けて肌に適用する事ができる。

【0044】上記のように化粧品に調製された組成物 は、MMP-9開害剤を含有しているため、ランゲルハ ンス細胞の遊走抑制剤として用いることができる。即 ち、かかる細胞遊走抑制剤を有効成分とすれば、ランゲ ルハンス細胞の遊走を阻害することでアレルギーの発生 やアトピー性皮膚炎等のIV型アレルギー性疾患。或いは 蕁麻疹等の I 型アレルギー性疾患等のアレルギー性疾患 を予防するために好ましく用いることができる。また、 肌荒れ、特にこれらアレルギー件疾患に起因する肌荒れ を予防するためにも用いることができる。従って、本発 明には、MMP-9阻害剤を含有するランゲルハンス細 胞の遊走抑制剤を有効成分とするアレルギー予防化粧品 組成物が含まれる。該化粧品組成物は、上記のように化 粧品として調製された遊走抑制剤そのものであってもよ いし、該遊走抑制剤にさらに他の成分を配合したもので 20 あってもよい。

【0045】また、上記のように化粧品に調製された組 成物は、MMP-9阻害剤を含有しているため、ランゲ ルハンス細胞の抗原提示抑制剤として用いることができ る。即ち、かかる抗原提示抑制剤を有効成分とすれば、 ランゲルハンス細胞のTリンパ球への抗原提示を抑制す る作用を発揮することにより、アレルギー、特にIV型ア レルギーの関与するアレルギー性疾患(アレルギー性接 触皮膚炎、アトピー性皮膚炎等)を予防するために好ま しく用いることができ、肌荒れ、特にこれらアレルギー 30 による肌荒れを改善するためにも用いることができる。 従って、本発明には、MMP-9阻害剤を含有するラン ゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤を有効成分とする肌管 れ改善作用を有する化粧品組成物が含まれる。該化粧品 組成物は、上記のように化粧品として調製された抗原提 示抑制剤そのものであってもよいし、該抗原提示抑制剤 にさらに他の成分を配合したものであってもよい。

【0046】(3)食品

MMP-9阻害剤は、慣用されている食品の形態に調製 して用いることができる。食品の形態としては、例え ば、ジュース、清涼飲料水、ティー等の液体飲料;粉末 ジュース、粉末スープ等の粉末飲料:チョコレート、キ ャンデー、チューインガム、アイスクリーム、ゼリー、 クッキー、ビスケット、コーンフレーク、タブレット、 チュアプルタブレット、ゲミ、ウエハース、前餅等の固 形又は半固形状の食品等が挙げられる。

【0047】上記食品には、本発明の効果を損なわない 範囲で、通常食品に含有される添加剤(例えば、甘味 剤、着色剤、抗酸化剤、ビタミン類、香料等)を配合し て、各形態に応じた常法に従って調製する事ができる。 50 【0051】本発明のランゲルハンス細胞の遊走抑制剤

【0048】MMP-9阻害剤の含有量は、MMP-9 関害剤の種類、食品の形態等に広じて適宜設定する事が でき、例えば、0.001~99.999重量%程度と する事ができる。或いは、MMP-9阻害剤として抽出 物を用いる場合は、抽出物のみから構成される食品であ ってもよい。摂取量については、MMP-9阻害剤の種 額、食品の形態、摂取者の年齢、性別等の条件に広じて 適宜選択される。例えば、MMP-9阻害剤が抽出物の 場合、MMP-9阻害剤の量が、抽出物の乾燥重量とし を抑制することにより、例えばアレルギー性接触皮膚炎 10 て、成人1日当たり0.0001~300mg程度、好 ましくは0.001~100mg程度となるような摂取 量とするのがよく、1日に1回又は2~4回に分けて摂 取する事ができる。MMP-9阳害剤が抽出物以外の場 合の摂取量は、その阻害能に応じて、上記摂取量を参照 して適宜設定することができる。

10

【0049】上記食品は、MMP-9阻害剤を含有して いるため、ランゲルハンス細胞の遊走抑制剤として用い ることができる。即ち、かかる細胞游走抑制剤を有効成 分とすれば、ランゲルハンス細胞の遊走を阻害すること で、アレルギーの発生を抑制することにより、例えば、 アレルギー性接触皮膚炎やアトピー性皮膚炎等のIV型ア レルギー性疾患、或いは、花粉症、蕁麻疹等の [型アレ ルギー性疾患の予防のために用いることができ、かかる アレルギー性疾患を発症した被験者の症状のさらなる進 行を抑制できるだけでなく、発症していない被験者が上 記したようなアレルギー症状を発症することを防止でき る。従って、本発明には、MMP-9阻害剤を含有する ランゲルハンス細胞の遊走抑制剤を有効成分とするアレ ルギー予防食品が含まれる。該食品は、上記のように食 品として調製された遊走抑制剤そのものであってもよい し、摂取の目的に応じて該遊走抑制剤にさらに他の成分 を配合したものであってもよい。

【0050】また、上記食品は、MMP-9阻害剤を含 有しているため、ランゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤 として用いることができる。即ち、かかる抗原提示抑制 剤を有効成分とすれば、ランゲルハンス細胞のTリンパ 球への抗原提示を抑制する作用を発揮することにより、 アレルギー性疾患、例えばアレルギー件接触皮膚炎、ア トピー性皮膚炎等のIV型アレルギー性疾患の予防のため 40 に用いることができ、かかるアレルギー性疾患を発症し た被験者の症状のさらなる進行を抑制できるだけでな く、発症していない被験者が上記したようなアレルギー 症状を発症することを防止できる。従って、本発明に は、MMP-9阻害剤を含有するランゲルハンス細胞の 抗原提示抑制剤を有効成分とするアレルギー予防食品が 含まれる。該食品は、上記のように食品として調製され た抗原提示抑制剤そのものであってもよいし、摂取の目 的に応じて抗原提示抑制剤にさらに他の成分を配合した ものであってもよい。

若しくは抗原提示抑制剤、又はアレルギー予防食品は、 これら効果を有する健康食品、特定保健用食品、栄養補 助食品、病者用食品等の機能性食品として用いる事がで きる。

[0052]

【実施例】以下に、実施例、製造例、薬理試験例及び処 方例を示して、本発明をより詳細に説明する。なお、特 に記載されない限り、「%」は「重量%」を示す。 【0053】実施例1 MMP-9附書剤によるランゲルハ

ンス細胞のリンパ節への遊走抑制

Balb/cマウスの皮内に、MMP-9活性を阻害する抗M MP-9抗体(10μg)、又はMMP-9阻害活性を* * 持たないコントロール抗体(10 u g) をそれぞれ注射 した。30分後に、感作性物質であるローダミンB(2 25 u 1をマウスの耳介に塗布し、ランゲルハンス 細胞の皮膚からリンパ節への遊走を惹起した。

【0054】ローダミンB塗布前(感作前)及びローダ ミンB塗布18時間後の表皮1mm2当たりのランゲルハ ンス細胞の数及びリンパ節1個当たりのランゲルハンス 細胞の数を、顕微鏡下で計測した。結果を表1に示す。 表中の値は、平均土標準偏差で示した。

10 [0055]

【表1】

2R I

	感作前	感作物質(ローダミンB) 塗布18時間後			
		無処置	抗 MMP-9 抗体	コントロール抗体	
表皮 1 mm ² 当たりのランダル ハンス細胞の数	1247 ± 94	926 ± 104	1170 ± 86	910 ± 62	
リンハ 第1個 当たりのランケル ハンス細胞の数	2640 ± 388	7557 ± 927*	3156 ± 660°	7449 ± 2091*	

*:感作前に存在した細胞数と、皮膚から遊走してきた細胞数の合 計を示す。

【0056】 表皮のランゲルハンス細胞は、感作前に1 mm⁴当たり1247個であったものが、無処置の場 合、ローダミンB塗布18時間後に926個となり、2 6%が減少した。一方、ローダミンB途布前に抗MMP 9 抗体を注射しておいた場合は、表皮のランゲルハン ス細胞数は1170個であり、約6%しか減少していな 30 かった。従って、抗MMP-9抗体 (MMP-9阻害 剤)を投与することにより表皮のランゲルハンス細胞数 の減少、即ちランゲルハンス細胞の遊走が抑制される事 が明らかとなった。一方、感作前にコントロール抗体を 注射した場合、細胞数は910個であり、無処置の場合 と同程度の細胞数の減少 (細胞の遊走) が認められた。 【0057】同様に、リンパ節中のランゲルハンス細胞 の数は、感作前はリンパ節1個当たり2640個であっ たが、無処置の場合、ローダミンB途布により7557 個に増加した。感作前に杭MMP-9抗体で処理した場 40 ハンス細胞の活性化が抑制されることが明らかとなっ 合は、感作後のランゲルハンス細胞の数は3156個で あり、細胞の増加数はわずかであった。一方、感作前に コントロール抗体を注射した場合、感作後のランゲルハ ンス細胞は無処置の場合と同程度に増加した。

【0058】以上より、MMP-9阻害剤により、ラン ゲルハンス細胞の遊走が抑制される事が明らかとなっ tr.

【0059】実施例2 MMP-9阻害剤によるランゲルハ ンス細胞の抗原提示抑制

Balb/cマウスの腹部皮膚に、接触感作性物質である()

5%オキサゾロン0.1mlを塗布してマウスを感作し た。その5日後に、MMP-9活性を阻害する抗MMP 9抗体(10μg)、又はMMP-9阻害活性を持た ないコントロール抗体(10μg)を耳介に注射し、3 0分後、耳介に0.25%のオキサゾロン25μ1を塗 布してアレルギー性接触皮膚炎を惹起した。 惹起の24 時間後に、表皮内のランゲルハンス細胞の形態を観察 し、コントロール抗体を投与した群と抗MMP-9抗体 を投与した群との間での差異を比較検討した。その結 果、コントロール抗体を投与した群では、ランゲルハン ス細胞の活性化、即ち樹状突起の顕著な伸展と、クラス II組織適合性抗原の発現の亢進が認められたが、MMP - 9活性を阻害する抗MMP-9抗体を投与した群で は、このようなランゲルハンス細胞の活性化は認められ なかった。従って、MMP-9阻害剤により、ランゲル

【0060】また、惹起24時間後の耳介の厚みを計測 した結果、コントロール抗体を投与した群の耳介の厚み は0.3370±0.038mmであり、煮起前の厚み と比べ、顕著な腫脹が認められた。これに対し、MMP 9 抗体を投与した群の耳介の厚みは0.250±0. 006mmであり、煮起前とほとんど変化がなく、腫脹 は認められなかった。従って、MMP-9阻害剤がラン ゲルハンス細胞の活性化を抑制し、その結果として抗原 50 提示能が抑制され、そしてアレルギー性接触皮膚炎が予

10

13

防されることが確認された。

【0061】製造例1

ヨモギ(Artenisia vulgaris L.)乾燥物 1 kg に約3り ットルの水を加え、2時間加熱電流することにより抽出 を行った。その後同量の水を用いて同様に 2時間加熱運 流にて抽出を行った後に、抽出液を濾過して合わせ、減 圧下、溶塊を留去して約1リットルまで濃縮し、デシケ ーター中で減圧下で一夜乾燥して褐色粉末状物質 19g を得た。

【0062】製造例2

レッドクローバー花弁の乾燥物400gを30%(I/V)エタノ ール水溶液5リットルに浸剤した後、2時間加熱湿液す ることにより抽出を行った。その後同量のエタノール/ 水混合被を用いて回縁に2時間加熱湿流にて抽出を行っ た後に、加出液を溜起して合わせ、その後減圧下で溶媒 留去により変固して雑色粉末状物質17gを得た。

間公により位置した場合の水水切り 「 別 を守む。 (0063) 整理試験例 〈出即中店村や別能ご 4時間前に 1%のピクリルクロライド・アセトン溶液を 途布した起しがベマウス又は無処理の参加しがマンス又は皮 清を、0.25%のトリプシンで37で、90分処理し、得られ た表皮の地理の演者を必要して、40分の単型し、得られ た表皮の計画にあるからでは、40分のでは、40分のでは が、40分の計画があるが、40分のでは、40分のでは で、40分のでは、40分のでは、40分のでは で、40分のでは、40分のでは、40分のでは で、40分のでは、40分のでは、40分のでは で、40分のでは、40分のでは で、40分のでは、40分のでは、40分のでは は、40分のでは、40分のでは で、40分のでは 100分のでは 100分ので 100分の 100分ので 100分ので 100分ので 100分ので 100分の 100分の 100分の 100分ので 100分ので 100分の 100分の

【0064】無処置でウスから得られた表皮細胞の培養 上澄み中(総験特質無添加)のMP-9活性を(A);ピ クリルクロライド処理でウスから調製し、かつ被除物質 無添加の表皮細胞の特養上澄み中のMP-9活性を

(B) ;およびピクリルクロライド処理マウスから調製 し、かつ被験物質を添加して培養した表皮細胞の培養上 澄み中のMP-9活性を(C)とし、下記の計算式にて限 実率を算定した。

[0065]

[## 1 T

阻害率 (%) =
$$100 - \left(\frac{(C) - (A)}{(B) - (A)}\right) \times 100$$

【0066】結果を下記表2に示す。

[0067]

【表2】

表 2

被験物質	義度 (ug/ml)	阻害率 (%)
344	100	76.5
カミツレ	100	41.2
レッドクローバー	100	66.9
ワイルド・シジー	100	71.1
ホウセンカ	100	43.5
シソ	100	41,0
アロエ	100	39.2
カンゾウ	100	68.8
クチナシ	100	39.7
クマザサ	100	38.8
クララ	100	40.5
クワ	100	41.0
シラカバ	100	42,5
スギナ	100	63.5
セイヨウノコギリソウ	100	50.5
カワラヨモギ	100	70.5
ニンジン	100	39.8
ハマメリス	100	37.1
バラ	100	38.2
157	100	43.5
ミント	100	38.7
선 단	100	30.2
レイシ	100	56.4
スギ	100	60.4

[0068]

40

[表3]

15 表 2 (統計)

被験物質	濃度 (ug/ml)	阻害率 (%)
ローズマリー	100	50.2
アンズ	100	48.5
エチナシ	100	44.3
ゴボウ	100	50.5
レヤタ	100	46.6
サルビア	100	41,2
ホップ	100	43.5
カキ	100	39.7
トウキンセンカ	100	38.2
レンゲ	100	36.5
ユーカリ	100	33.7
メリッサ	100	32.8
ヤグルマキク	100	38.2
タイム	100	38,5
ウコン	100	41.2
ルイボス	100	38.8
オウゴン	100	42.2
シャクヤク	100	40.8
ショウキョウ	100	43.7
トウキ	100	34.5
ホウキギ	100	38.9
ボタン	100	33.4
ハコベ	100	67.3
マリーゴールド	100	70.5

*【0069】表2に記載された各被験物質は、いずれも MMP-9阻害作用を有していた。

【0070】下記の処方に従って、医薬組成物、化粧品 組成物及び食品組成物を調製した。

[0071]

20

10

処方例1:軟膏

成分 配合量 (%) ヨモギエキス 2.5 プロピレングリコール#400 15.0 マクロゴール軟膏 82.5

製造例1で得たヨモギエキスをプロピレングリコール#4 ※合して軟膏を得た。 00に均一に分散させた後、マクロゴール軟膏を加え、混※ 【0072】

机方侧2: 化粧水

成分	配合量(%)
レッドクローバーエキス	1.0
ワイルドパンジーエキス	1.0
グリセリン	6.0
エタノール	9.0
ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油	0.8
メチルパラベン	0.05
クエン酸	0.05
クエン酸ナトリウム	0.07
香料	0.1
44 01.4	1011 647

精製水にグリセリン、クエン酸、クエン酸ナトリウム、 レッドクローバー水抽出エキスおよびワイルドパンジー

た。ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(60.E.0.)、メチ ルパラベン及び香料を別々にエタノールに溶解し、前記 30%エタノール抽出エキスを溶解して水溶液を調製し 50 の水溶液に加えて可溶化し、濾過して化粧水を得た。

(10)

処方例3:クリーム 成分 配合量 (%) 成分(A) ポリグリセリン脂肪酸エステル 4.0 セタノール 2.0 ステアリン酸 1.0 ミリスチン酸イソプロピル 5.0 オリーブ油 2.0 スクワラン 9.0 自己乳化型モノステアリン酸ゲリセリル 3.0 パラベン 0.3 成分(B) マリーゴールドエキス 0.5 カワラヨモギエキス 0.5 グリセリン 5.0 トリメチルグリシン 1.0 結製水 60.0 成分 (C) 水酸化カリウム水溶液 3.0

精製水 成分(A)を加熱溶解し、80℃とした。成分(B)を 加熱溶解して80℃に保ち、これに前記成分(A)を撹 拌しながら加えて、充分混合した。さらに成分(C)を* 如方例4:鹽粉

17

*加え、撹拌しながら冷却を行い、香料 (0.2%) を加え、混合してクリームを得た。 【0074】

残部

成分 配合量 (%) ヨモギエキス 65 乳糖 13 コーンスターチ 12 カルボキシメチルセルロースカルシウム 5.5 メチルセルロース

上記処方に従い、製造例1で得たヨモギエキス、乳糖、 コーンスターチ及びカルボキシメチルセルロースカルシ ウムを充分混合し、メチルセルロース水溶液を用いて常 法に従って混合物を斬敢化した。

【0075】処方例5:カプセル剤

成分 配合量 (%)
ワイルドパンジーエキス 2 8
結晶セルロース 4 5
コーンスターチ 2 2
タルク 3
ステアリン酸マグネシウム 2

上記配合に従い、各成分を均一な混合物となるように混合した後、経口投与用ゼラチンカプセルに充填して、目的のカプセル剤を得た。

[0076]

 処方例6:チュアブル錠
 配合量(%)

 ヨモギエキス
 50

 キシリトール
 30

香料 0.1 上記配合に従い、各成分を均一な混合物となるように混

9.4

10.5

合した後、プレスして目的のチュアブル錠を得た。 【0077】実施例3及び4上記薬理試験例によりMM P-9の活性の阻害効果が確認された抽出物を含有する ランゲルハンス細胞の方原提示抑制剤を用いて、アレル

ランゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤を用いて、アレバ 40 ギー性接触皮膚炎 (実施例3)及びアトピー性皮膚炎 (実施例4)に対する効果を確認した。

【0078】上記処方例1の軟膏又は処方例3のクリームを、アレルギー性接触皮膚炎及びアトピー性皮膚炎患者各10名に1週間適用させ、紅斑、カユミ及び湿疹の状態を頻察し、1週間後に各症状の変化により総合判定を行った。結果を下記表3及び表4に示す。

[0079]

【表4】

アスパルテーム

ステアリン酸マグネシウム

19

表3 (アレルギー供控制が電影)

	著しく改善	かなり改善	改善	不变	悪化
処方例1の軟膏	2名	3名	1名	4名	0名
処方例3のクリーム	1名	4名	2名	4名	0名

[0080]

* *【表5】

双 4 (プトロー社反情况)						
	著しく改善	かなり改善	改善	不変	悪化	
処方例1の軟膏	1名	2名	5名	2名	0名	
処方例3のクリーム	1名	3名	4名	2名	0名	

【00081】表3及び表々に示した総合判定結果によれ は、処方例1の軟膏及び処方例3のクリームは、それぞ れ、ラングルハンス棚隠の右頭提示を抑動する作用を発 排することにより、アレルギー性接触皮膚炎及びアトビ 一性皮膚炎のいずれに対しても優れた効果を示すことが 確認された。

[0082]

「発明の効果」 本発明によれば、MMP → 9 間害剤が、 20 20 ランゲルハンス細胞のリッパ節への遊走及びT細胞への 20 た 従って、ランゲルハンス細胞のリンパ節への遊走 中期前作用により、アレルギー性接触は 歳々やアトビー性皮膚炎等のIP型アレルギー性疾患 の「発表でする医療及び食品は、アレルギー性疾患 (例えば、アレルギー性強能皮膚炎やアトビー性皮膚炎 同別記元とする医療及び食品は、アレルギー性疾患 (例えば、アレルギー性疾性の 20 ア形の水子性疾患 以いば花粉症、蕁麻疹等の 1 型アレルギー性疾患 表での「型アレルギー性疾性、或いば花粉症、蕁麻疹等の 1 型アレルギー性疾患 & 水は花粉症、蕁麻疹等の 1 型アレルギー性疾患 & 水は花粉症、蕁麻疹等の 1 型アレルギー性疾患 & 水は花粉症、蕁麻疹等の 2 型アレルギー性疾患 & 水は水 2 が 2 が 2 が 3 できる。 歳いは、ランゲルルンス細胞の 1 細胞への幼稚原×

※提示師即作用により、「リンパ球の関与するアレルギー (例えば、アレルギー性接触皮膚炎、アトピー性皮膚炎 等のTWIPプレルギー性疾患の予防反は治療効果が発揮 されるので、本発明の抗原提示抑制剤を有効成分とする 医薬皮が食品は、アレルギー性疾患(例えば、アレルギー 性接触皮膚炎、アトピー性皮膚後のTWIPプレルギー 性疾患)を予防又は治療するために用いることができ

【0083】何様に、本発明のランゲルハンス相脳の遊走抑制剤を有効成分とする化粧品によれば、アレルギー(例えば、蕁麻疹等の I 型アレルギー性疾患、アレルギー性疾患の予防や、肌荒れ、特にこれらアレルギーによる肌荒れ予防の効果が得られる。さらに、ランゲルハンス細胞の抗原提示抑制剤を有効成分とする化粧品によれば、アレルギー(例えば、アレルギー性疾患」の予防や、別京れ、特にこれらアレルギー性疾患」の予防や、別京れ、特にこれらアレルギーによる肌荒れ改善作用が得られた。

111

フロントページの続き

FI A 6 1 P 43/00 テーマコード(参考)

F ターム(参考) 4B018 LB01 LB08 LE02 MD48 MD61 ND66 ME07 MF01

4C083 AA111 AA112 AA122 AB032

AB442 AC022 AC072 AC102

AC122 AC132 AC242 AC302

AC352 AC422 AC432 AC482

AC582 AD042 AD092 AD112

AD212 AD242 AD262 AD272 AD412 BB51 CC03 CC04

CCO5 DD14 DD15 DD16 DD22

DD23 DD27 DD31 EE12 EE13

4C084 AAO2 DC32 MAO1 MA52 MA63

NA14 ZA362 ZA672 ZA892

ZB082 ZB132 ZB152 ZB212 ZB262 ZC202

4C088 AA13 AA18 AB03 AB12 AB14

AB19 AB24 AB25 AB26 AB29

AB34 AB38 AB40 AB41 AB51 AB52 AB57 AB58 AB59 AB60

AB76 AB81 AB86 AB99 AC01

ACO3 ACO4 ACO5 ACO6 AC11

AC13 BAO8 BAO9 BA10 NA52

MA63 NA14 ZA36 ZA67 ZA89

ZB08 ZB13 ZB15 ZB21 ZB26

7020